VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 34556P WO/MDabay WEITERES VORG		EHEN .	siehe Formblatt PCT/IPEA/416			
		Internationales Anmeld 14.01.2005	edatum <i>(TagMonatUahr)</i>	Prioritätsdatum (TagMonatUahr) 15.01.2004		
	Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK C07D239/48, C07D239/54					
Anmelder DEGUSSA AG et al.						
1.	 Bei diesem Bericht handelt es sich um den internationalen vorläufigen Pr üfungsbericht, der von der mit der internationalen vorläufigen Pr üfung beauftragten Beh örde nach Artikel 35 erstellt wurde und dem Anmelder gem äß Artikel 36 übermittelt wird. 					
2.	Dieser BERICHT umfaßt insgesamt 4 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.					
3.	3. Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; diese umfassen					
	a. 🛛 (an den Anmelder und das Internationale Būro gesandt) insgesamt 4 Blätter; dabei handelt es sich um					
	Blätter mit der Beschreibung, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit Berichtigungen, denen die Behörde zugestimmt hat (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsvorschriften).					
	Blätter, die frühere Blätter ersetzen, die aber aus den in Feld Nr. 1, Punkt 4 und im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde eine Änderung enthalten, die über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgeht.					
	b. (nur an das Internationale Būro gesandt)i> insgesamt (bitte Art und Anzahl der/des elektronischen Datenträger(s) angeben), der/die ein Sequenzprotokoll und/oder die dazugehörigen Tabellen enthält/enthalten, nur in computerlesbarer Form, wie im Zusatzfeld betreffend das Sequenzprotokoll angegeben (siehe Abschnitt 802 der Verwaltungsvorschriften).					
4.	4. Dieser Bericht enthält Angaben zu folgenden Punkten:					
	☐ Feld Nr. I Grundlage des E	Rescheids .				
l	Feld Nr. II Priorität					
	Feld Nr. III Keine Erstellung eines Gutachtens übe Anwendbarkeit		r Neuheit, erfinderische	Tätigkeit und gewerbliche		
☐ Feld Nr. IV Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung						
	Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Arikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung					
1	☐ Feld Nr. VI Bestimmte angeführte Unterlagen					
		gel der internationalen	-			
<u> </u>	☐ Feld Nr. VIII Bestimmte Beme	erkungen zur internatio	nalen Anmeldung			
Datu	m der Einreichung des Antrags		Datum der Fertigstellung	dieses Berichts		
08.07.2005			03.02.2006			
Name und Postanschrift der mit der Internationalen Prüfung			Bevollmächtigter Bediens	teter		
beauftragten Behörde Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d			Seymour, L			
Fax: +49 89 2399 - 4465			Tel. +49 89 2399-8694	Chart Dere one bank		

10/500727

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/000325

	Feld Nr. I Grundlage des Berichts				
١.	Hinsichtlich der Sprache beruht der Bericht auf der internationalen Anmeldung in der Sprache, in der sie eingereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.				
	 □ Der Bericht beruht auf einer Übersetzung aus der Originalsprache in die folgende Sprache, bei der es sich um die Sprache der Übersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht worden ist: □ internationale Recherche (nach Regeln 12.3 und 23.1 b)) □ Veröffentlichung der internationalen Anmeldung (nach Regel 12.4) □ internationale vorläufige Prüfung (nach Regeln 55.2 und/oder 55.3) 				
2.	Hinsichtlich der Bestandteile* der internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts a "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt):				
	Beschreibung, Seiten				
	1-11 in der ursprünglich eingereichten Fassung				
	Ansprüche, Nr.				
	1-20 eingegangen am 08.07.2005 mit Schreiben vom 08.07.2005				
	einem Sequenzprotokoll und/oder etwaigen dazugehörigen Tabellen - siehe Zusatzfeld betreffend das Sequenzprotokoll				
3.	 □ Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen: □ Beschreibung: Seite □ Ansprüche: Nr. □ Zeichnungen: Blatt/Abb. □ Sequenzprotokoll (genaue Angaben): □ etwaige zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben): 				
·-	 □ Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachstehend aufgelisteten Änderungen erstellt worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgeher (Regel 70.2 c)). □ Beschreibung: Seite □ Ansprüche: Nr. □ Zeichnungen: Blatt/Abb. □ Sequenzprotokoll (genaue Angaben): □ etwaige zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben): 				
	* Wenn Punkt 4 zutrifft, können einige oder alle dieser Blätter mit der Bemerkung "ersetzt" versehen werden.				

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/000325

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-20

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ansprüche 1-20 Ja:

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Ansprüche: 1-20 Ja:

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

Zu Punkt V

1. Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: EP-A-0 684 236 D2: US-B1-6 552 193

D3: Nucleosides, Nucleotides & Nucleic Acids, 2000, 19(1/2), 297-327

2. Der Gegenstand der vorliegenden Ansprüche ist neu (Artikel 33(2) PCT):

Das in D1 offenbarte Verfahren (vgl. Anspruch 2) zur Synthese von 2-Amino-4,6-dichlor-5-formamidopyrimidin ausgehend von 2,5-Diamino-4,6-dihydroxypyrimidin unterscheidet sich von dem vorliegenden Verfahren z.B. dadurch, daß im abschließenden Hydrolyseschritt eine wäßrige Carbonsäure verwendet wird.

Die in D2 und D3 offenbarten Verfahren unterscheiden sich von dem vorliegenden Verfahren dadurch, daß im ersten Schritt kein Formamid sondern ein gelöstes Halomethylenimminiumsalz (Vilsmeier-Reagens) verwendet wird, wobei das Formamid nicht als mögliches Lösemittel genannt wird (siehe D2, Spalte 5, Zeilen 22-35; D3, Abbildung 6, Schritt a).

3. Die vorliegenden Ansprüche erfüllen die Erfordernisse des PCT in bezug auf erfinderische Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT):

Die mit der vorliegenden Erfindung zu lösende Aufgabe wird in der Bereitstellung eines verbessertes Verfahrens zur Herstellung von 2-Amino-4,6-dichlor-5-formamidopyrimidin aus 2,5-Diamino-4,6-dihydroxypyrimidin gesehen (vgl. Beschreibung, Seite 3, Zeilen 5-10).

Dokument D1, das als nächstliegender Stand der Technik angesehen wird, offenbart ein Verfahren zur Synthese von 2-Amino-4,6-dichlor-5-formamidopyrimidin aus 2,5-Diamino-4,6-dihydroxypyrimidin. In den Beispielen 1-3 wird Toluol als Lösemittel im Chlorierungsschritt eingesetzt. Obwohl D1 die Möglichkeit erwähnt, auf zusätzliches Lösemittel zu verzichten (siehe Seite 4, Zeilen 54-56), würde der Fachmann nicht erwarten, daß diese Vorgehensweise eine Eintopf-Reaktion und höhere Reinheit des Endprodukts ermöglicht (siehe Beispiele 1-2 und Vergleichsbeispiel 3).

15

20

25

30

-1 -

Neuer Anspruchssatz Ansprüche 1-20

- Verfahren zur Herstellung von 2-Amino-4,6-dichlor-5-formamidopyrimidin aus 2,5-Diamino-4,6-dihydroxypyrimidin bzw. einem Salz desselben, dadurch gekennzeichnet, dass
 - a) das 2,5-Diamino-4,6-dihydroxypyrimidin bzw. dessen Salz oder tautomere Formen mit einem Chlorierungsmittel und einem Formamid der Formel (I)

_ wobei _

 R^1 und R^2 unabhängig einen C_1 - C_4 -Alkylrest bedeuten oder - R^1 - R^2 -für -(CH_2)_n- mit n=4 bis 6 oder -(CH_2)₂-O-(CH_2)₂- stehen, ohne Zusatz eines Lösemittels bei 50 bis 130 °C umsetzt.

- b) das Reaktionprodukt aus Stufe a) bei 0 bis 100 °C mit Wasser umsetzt sowie mit einer anorganischen Base auf einen pH-Wert von 1,0 bis 6,0 einstellt und
- c) die wässrige Reaktionsmischung aus Stufe b) bei 70 bis 120 °C unter Hydrolyse zu 2-Amino-4,6-dichlor-5-formamidopyrimidin reagiert wird.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Ausgangsprodukt 2,5-Diamino-4,6-dihydroxypyrimidin als Hemisulfat, Hydrochlorid-Monohydrat oder als wasserfreies

20

. 25

- 2 .

Hydrochlorid, bevorzugt wasserfreies 2,5-Diamino-4,6-dihydroxypyrimidin-Hydrochlorid als Rohstoff eingesetzt wird.

- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet,
 dass als Chlorierungsmittel ein Reagenz mit der Funktionalität eines Säurechlorids eingesetzt wird, bevorzugt Phosgen, Oxalylchlorid, Choromethylendimethylammoniumchlorid, Thionylchlorid, Sulfurylchlorid, Phosphortrichlorid, Phosphorpentachlorid oder Phosphoroxychlorid, besonders bevorzugt Phosphoroxychlorid.
 - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Amid der Formel (I) in einem vorgelagerten Schritt mit dem Chlorierungsmittel umgesetzt und das 2,5-Diamino-4,6dihydroxypyrimidin erst anschließend portionsweise zugegeben-wird.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass N,N-Dimethylformamid , N-Formylpyrrolidin, N-Formylpiperidin oder N-Formylmorpholin, bevorzugt N,N-Dimethylformamid eingesetzt wird.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass 1,0 bis 5,0 mol Amid der Formel (I) pro mol 2,5-Diamino-4,6dihydroxypyrimidin eingesetzt werden.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6,
 30 dadurch gekennzeichnet,
 dass 3,0 bis 7,0 mol Chlorierungsmittel pro mol 2,5-Diamino-4,6-dihydroxypyrimidin eingesetzt werden.

20

25

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass der Reaktionsschritt a) in einem Temperaturbereich von 70 bis 110 °C erfolgt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8,
 dadurch gekennzeichnet,
 dass im Schritt b) als anorganische Base eine Base verwendet wird,
 welche lösliche Chloridsalze bildet, bevorzugt eine oder mehrere
 Verbindungen , welche aus der Gruppe Natronlauge, Natriumhydroxid,
 Natriumcarbonat, Natriumhydrogencarbonat, Kalilauge, Kaliumhydroxid,
 Kaliumcarbonat und Kaliumhydrogencarbonat ausgewählt werden.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass als Base Natronlauge verwendet wird.
 - 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass 2 bis 3 mol der anorganischen Base pro mol Chlorierungsmittel eingesetzt werden.
 - 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass im Schritt b) die partielle Neutralisation bis zu einem pH-Wert von 2,0 bis 5,0, vorzugsweise 3,0 bis 4,0, erfolgt.
 - 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass das Reaktionprodukt aus Stufe a) bei 20 bis 60 °C umgesetzt wird.
 - 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Hydrolyse im Schritt c) bei einer Temperatur von 70-120 °C,

10

15

20

- A -

bevorzugt 80 bis 100 °C erfolgt.

- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass Schritt c) in Abwesenheit eines Lösemittels erfolgt.
- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass die beanspruchte Reaktion ohne Isolierung von Zwischenprodukten erfolgt, d.h. als Eintopfreaktion.
- 17. Verfahren zur Herstellung von Purinderivaten, umfassend die Verfahrensschritte nach einem der Ansprüche 1 bis 16 und weiterhin das Umsetzen von 2-Amino-4,6-dichlor-5-formamidopyrimidins zu einem Purinderivat.
- 18. Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Wirkstoffen, umfassend die Verfahrensschritte nach Anspruch 17 und weiterhin das Umsetzen des Purinderivats zu einem pharmazeutischen Wirkstoff.
- 19. Verfahren nach Anspruch 18, worin der pharmazeutische Wirkstoff ein antivirales Medikament ist.
- 20. Verfahren nach Anspruch 19, worin das antivirale Medikament ein Medikament zur Behandlung von AIDS ist.

New set of claims Claims 1-20

- A process for preparing 2-amino-4,6-dichloro-5-formamidopyrimidine
 from 2,5-diamino-4,6-dihydroxypyrimidine or a salt thereof,
 characterized in that
 - a) the 2,5-diamino-4,6-dihydroxypyrimidine or salt or tautomeric forms thereof is reacted with a chlorinating agent and a formamide of the formula (I)

$$R^{1}$$
 $N-R^{2}$
 O
 O

where

10

15

20

30

 R^1 and R^2 are each independently a C_1 - C_4 -alkyl radical, or $-R^1$ - R^2 - is $-(CH_2)_n$ - where n = from 4 to 6 or $-(CH_2)_2$ -O- $-(CH_2)_2$ -, without addition of a solvent at from 50 to 130°C,

- b) the reaction product from stage a) is reacted at from 0 to 100°C with water and adjusted to a pH of from 1.0 to 6.0 with an inorganic base and
- c) the aqueous reaction mixture from stage b) is reacted at from 70 to 120°C with hydrolysis to give 2-amino-4,6-dichloro-5-formamido-pyrimidine.
- 25 2. The process as claimed in claim 1, characterized in that the starting material used is 2,5-diamino-4,6-dihydroxypyrimidine as the hemisulfate, hydrochloride monohydrate or as the anhydrous hydrochloride, preferably anhydrous 2,5-diamino-4,6-dihydroxypyrimidine

hydrochloride as the raw material.

- The process as claimed in claim 1 or 2, characterized in that the chlorinating agent used is a reagent having the functionality of an acid chloride, preferably phosgene, oxalyl chloride, chloromethylene-dimethylammonium chloride, thionyl chloride, sulfuryl chloride, phosphorus trichloride, phosphorus pentachloride or phosphorus oxychloride, more preferably phosphorus oxychloride.
- The process as claimed in one of claims 1 to 3,
 characterized in that
 the amide of the formula (I) is reacted with the chlorinating agent in a preceding step and the 2,5-diamino-4,6-dihydroxypyrimidine is only then added in portions.
- The process as claimed in one of claims 1 to 4, characterized in that N,N-dimethylformamide, N-formylpyrrolidine, N-formylpiperidine or N-formylmorpholine, preferably N,N-dimethylformamide, is used.
- 20 6. The process as claimed in one of claims 1 to 5, characterized in that from 1.0 to 5.0 mol of amide of the formula (I) per mole of 2,5-diamino-4,6-dihydroxypyrimidine are used.
- 7. The process as claimed in one of claims 1 to 6, characterized in that from 3.0 to 7.0 mol of chlorinating agent per mole of 2,5-diamino-4,6-dihydroxypyrimidine are used.
- 30 8. The process as claimed in one of claims 1 to 7, characterized in that reaction step a) is effected within a temperature range from 70 to 110°C.

- 9. The process as claimed in one of claims 1 to 8, characterized in that the inorganic base used in step b) is a base which forms soluble chloride salts, preferably one or more compounds which are selected from the group of sodium hydroxide solution, sodium hydroxide, sodium carbonate, sodium hydroxide solution, potassium hydroxide, potassium carbonate and potassium hydrogencarbonate.
- 10 10. The process as claimed in one of claims 1 to 9, characterized in that the base used is sodium hydroxide solution.

30

- 11. The process as claimed in one of claims 1 to 10,
 15 characterized in that from 2 to 3 mol of the inorganic base are used per mole of chlorinating agent.
- 12. The process as claimed in one of claims 1 to 11,
 20 characterized in that
 the partial neutralization in step b) is effected up to a pH of from 2.0 to
 5.0, preferably from 3.0 to 4.0.
- 13. The process as claimed in one of claims 1 to 12,
 25 characterized in that
 the reaction product from stage a) is reacted at from 20 to 60°C.
 - 14. The process as claimed in one of claims 1 to 13, characterized in that the hydrolysis in step c) is effected at a temperature of 70-120°C, preferably from 80 to 100°C.
 - 15. The process as claimed in one of claims 1 to 13,

characterized in that step c) is effected in the absence of a solvent.

15

- 16. The process as claimed in one of claims 1 to 15,
 5 characterized in that the claimed reaction is effected without isolation of intermediates, i.e. as a one-pot reaction.
- 17. A process for preparing purine derivatives, comprising the process steps
 according to one of claims 1 to 16 and also the conversion of 2-amino-4,6-dichloro-5-formamidopyrimidine to a purine derivative.
 - 18. A process for preparing active pharmaceutical ingredients, comprising the process steps according to claim 17 and also the conversion of the purine derivative to an active pharmaceutical ingredient.
 - 19. The process as claimed in claim 18, wherein the active pharmaceutical ingredient is an antiviral medicament.
- 20. The process according to claim 19, wherein the antiviral medicament is a medicament for the treatment of AIDS.